(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平4-333694

(43)公開日 平成4年(1992)11月20日

(51) Int Cl. ⁵ D 2 1 H 17/34	識別記号	庁内整理番号	FΙ	技術表示箇所
B01F 17/52		6345-4G		
C 0 8 L 25/08	LEF	9166-4 J		
		7199-3B	D 2 1 H	3/38
		7199-3B		101
			水館未	は 請求項の数7(全 17 頁) 最終頁に続く
(21)出願番号	特顧平3-128646		(71)出願人	000003506
				第一工業與薬株式会社
(22)出願日	平成3年(1991)4月30日			京都府京都市下京区西七条東久保町55番地
			(72)発明者	新池 仁志
				京都市西京区樫原江ノ本町11番地
			(72)発明者	桜庭 紀子
				滋賀県大津市一里山2丁目9番16号

(54) 【発明の名称】 ロジン系エマルジョンサイズ剤用乳化分散剤及びサイズ剤

(57)【要約】

【目的】 ロジン系物質の乳化分散時に、極めて優れた乳化性、分散安定性を示す低泡性の乳化分散剤及び得られた分散液が低粘度で硬水安定性に優れ、広いpH領域で卓越したサイズ効果を発現するエマルジョンサイズ剤の提供。

【構成】 2,4-ジフェニル-4-メチル-1-ペンテンを必須の連鎖移動剤とし、(メタ)アクリル酸エステル系及び/又はスチレン系単量体と、アミノ基/又はアンモニウム基含有単量体との共重合体及び/又はその塩からなる。

【特許請求の範囲】

【 けま項1】 2,4-ジフェニル-4-メチル-1-ベンテン(a)を必須の連鎖移動剤とし、(メタ)アクリル酸エステル系及び/又はスチレン系単量体(b)と、アミノ基及び/又はアンモニウム基含有単量体(塩)(c)との共重合体及び/又はその塩からなることを特徴とするロジン系エマルジョンサイズ剤用乳化分散剤。

【請求項2】 連鎖移動剤(a)の量が単量体(b)と単量体(c)の合計重量に対し0.01~20重量%、単量体(b)の量が10~95重量%、単量体(c)の量が5~90重量%である共重合体で、かつその平均分子量が、1,000~300,000である共重合体及び/又はその塩からなる請求項1記載の乳化分散剤。

【請求項3】 共重合体を構成する単量体として、更に ピニルピリジン系、アミノスチレン系、アルキルアミノ スチレン系、ピニルエステル系、ニトリル系、モノカル ポン酸系、ジカルボン酸系、ジカルボン酸モノエステル 系、スルホン酸系、硫酸エステル系、アミド系、ヒドロ キシアルキル系及びポリオキシアルキレン系単量体から 20 なる群から選ばれる1種類以上の単量体(d)を含む請 求項1配載の乳化分散剤。

【蘭求項4】 連鎖移動剤(a)の量が、単量体(b)、単量体(c)及び単量体(d)の合計重量に対し0.01~20重量米、単量体(b)の量が10~95重量米、単量体(c)の量が5~90重量米、単量体(d)の量が1~40重量米である共重合体で、かつその平均分子量が1,000~300,000である共重合体及び/又はその塩からなる酵求項3配載の乳化分散剤。

【請求項5】 単量体(b)の(メタ)アクリル酸エステル系単量体が、下記一般式化1で、

【化1】

2

単量体 (b) のスチレン系単量体が、下記一般式化2で、

【化2】

$$H_{u} C = C$$

10 単量体 (c) のアミノ基含有単量体が、下配一般式化3 及び/又は化4で、

【化3】

$$\begin{array}{ccc}
R_{6} \\
| \\
| \\
| \\
A - B - N \\
R_{6}
\end{array}$$

(化4)

$$C H_{x} - C H = C H_{x}$$

$$C H_{x} - C H = C H_{x}$$

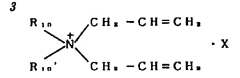
$$C H_{x} - C H = C H_{x}$$

更に単量体(c)のアンモニウム基含有単量体が、下記一般式化5及び/又は化6で、

【化5】

[化6]

30



(式中R」、Rs、Rs、Rsは水素又はメチル基を、Reは炭素原子数1~2 2個のアルキル基、アルケニル基、シクロアルキル基、シクロアルケニル基、ア リール基、アラルキル基、又はアラルケニル基を、Raは水素、メチル基、エチ ル基、イソプロピル基又はtert-ブチル基を、R。、R。'、R・は水素 メチル基、エチル基、プロピル基、ペンジル基、ヒドロキシエチル基、ヒギロキ シプロピル基、ジヒドロキシブロピル基又はグリシジル基を、Roving 。''、Ria、Ria'はメチル基、エチル基、プロピル基、ダンジル基、ヒドロキ シエチル基、ヒドロキシブロビル基、ジヒドロキシブロビル基又はグリシジル基 を、Aは-CO-O-又は-CO-NH-を、Bは-(CH2)2-、-(CH a) a - 、 - C H a C (C H a) a C H a - 又は - C H a C H (O H) C H a -を、Xは塩を形成するアニオンを示す。)

上の単量体(塩)である請求項1~4記載の乳化分散 剤。

【請求項6】 請求項1~5のいずれかに記載の分散剤 と、ガムロジン、ウッドロジン、トール油ロジンならび にこれらの水素添加物、不均化物、重合物、アルデヒド 変性物、アルコール変性物及びアミン変性物中から選ば れた1種類以上のロジン(e)と、下記化7で表される 基

【化7】

を含有する酸性化合物と上記(e)との付加化合物 (f) からなる群から選ばれたロジン系物質と、水とか らなることを特徴とする製紙用ロジン系エマルジョンサ イズ剤。

【請求項7】 ロジン系物質の量が1~70重量%、請 求項1~5項のいずれかに記載の分散剤の量が0.2~ 30重量%、水の量が30~99重量%である請求項6 記載のサイズ剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、ロジン系エマルジョン サイズ剤用乳化分散剤、及びこの乳化分散剤を用いた製 紙用サイズ剤に関するものである。

[0002]

【従来の技術】従来の製紙用ロジン系エマルジョンサイ ズ剤では、ロジン系物質の乳化分散剤として、鹸化ロジ ン、アニオン系界面活性剤、カゼイン等を用いている。 しかしながら、酸化ロジンやアニオン系界面活性剤、例 えば、ポリオキシエチレンアルキルエーテル硫酸エステ 50 分散力が不充分であり、得られたロジン系エマルジョン

表される単量体(塩)からなる群から選ばれた1種類以 20 ル塩(特開昭60-133052号)、ポリオキシエチ レンジスチレン化フェニルエーテルスルホコハク酸エス テル塩(特公昭59-48064号)等を使用したロジ ン系エマルジョンサイズ剤の場合、抄紙工程における発 泡性のため作業性を悪化させ、サイズ効果の低下を招く 原因となっている。また、天然物より抽出されたカゼイ ンを分散剤とした場合、抄紙工程での発泡性自体は改善 されるものの、細かい粒子のエマルジョンが得られない ため、サイズ性が不充分であり、また腐敗等による経時 安定性に問題がある。

> 【0003】この他、アニオン性の合成高分子型乳化分 散剤が提案されている(特公平2-53555号、同平 1-189343号、同平1-203031号、同平1 -203032号、同平2-33393号)が、これら はロジン系物質の乳化分散剤としての性能が不充分であ り、製造されたエマルジョンは粒子が粗く、その安定性 自体に大きな問題が残る。さらに、機械的剪断力を受け た際の安定性や硬水希釈時の安定性、及び抄紙工程にお ける発泡性によるサイズ効果の低下など、多くの欠点が

【0004】また近年、環境保護面から抄紙系の白水の 40 クローズド化や木材資源の有効利用の見地から、古紙の リサイクル化を進める必要性が高まってきているが、古 紙中には炭酸カルシウムが含まれるため、サイジング時 に多量の硫酸パン土を必要とし、この結果白水中の硬度 の増加を招きサイズ効果の低下を引き起こすという問題 がある。硫酸パン土の添加量を減らし、よりpH領域 (中性~弱アルカリ性) にて抄紙を行う目的で、カチオ ン系の合成高分子型乳化分散剤 (特開昭63-1201 98号他)が提案されている。しかしこれらは乳化力、

の粒子が粗く、貯蔵等に問題があり、実質上エマルジョ ンサイズ剤として使用することは不可能である。更にサ イズ効果が低く、特に中性~弱アルカリ性領域ではほと んど効果がないため、カチオン系によるメリットが全く 発揮されていない。またアニオン性ロジン系エマルジョ ンにカチオン性物質を混合しカチオン性エマルジョン (サイズ剤) に変換する方法等 (特開平2-29349 2号、同平3-893号他)も提案されているが、最初 にアニオン系乳化分散剤にてアニオン性エマルジョンを 製造し、次にカチオン系分散剤等を添加してカチオン性 10 ロジンエマルジョンを得るという二段階の製造となるた め、カチオン系乳化分散剤で直接カチオン性ロジンエマ ルジョンを製造する方法と比較して工程が長く、煩雑と なりしかも2種類以上の添加剤(乳化分散剤)を必要と することからコストアップは避けられず、その上エマル ジョン粒子が粗いため安定性が悪くサイズ効果も不充分 である。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】以上の実情に鑑み、本 発明はロジン系物質の乳化分散時、エマルジョン粒子が 20 極めて微細で優れた分散安定性、機械安定性及び貯蔵安 定性を示し、しかも分散液が低粘度で取り扱い易く、加 えて硬水希釈時の分散安定性に優れ、抄紙工程における 泡立ちが低く、酸性から弱アルカリ性にかけての広範囲 のpH領域において従来のロジン系エマルジョンサイジ ングに卓越するサイズ効果を発現しうる新規なロジン系 エマルジョンサイズ剤用乳化分散剤及び製紙用ロジン系 エマルジョンサイズ剤を提供することを目的とする。

[0006]

【課題を解決するための手段】 (1) 概要

以上の課題を達成するため、本発明に係るロジン系エマ ルジョンサイズ剤用乳化分散剤は、2,4-ジフェニル -4-メチル-1-ペンテン(a)を必須の連鎖移動剤 とし、(メタ) アクリル酸エステル系及び/又はスチレ ン系単量体(b)と、アミノ基及び/又はアンモニウム 基含有単量体(塩)(c)との共重合体及び/又はその 塩からなることを特徴とする。以下、発明の構成に関連 する主要な事項につき項分けして記述する。

【0007】(2)連鎖移動剤(a)

本発明における連鎖移動剤(a)である2,4-ジフェ 40 ニルー4ーメチルー1ーペンテンをピニルエステル系単 量体を重合する際の連鎖移動剤として使用することによ り(共)重合体の分子量制御が可能であることは公知で ある(特公昭56-45490号、特開昭58-217 511及び同昭59-81322号)。しかるに研究の 結果、上記化合物 (a) を共重合体 (乳化分散剤) の分 子量制御に使用することにより、チオール、ハロゲン化 炭化水素、アミン、ニトロ化合物、アルコール、スルフ ィド、スルホキシド、スルホン、ジスルフィド等、他の 連鎖移動剤を使用した場合と比較して、該共重合体を用 50 本発明に係る共重合体(乳化分散剤)を構成する単量体

いてロジン系物質を乳化、分散させた場合、分散体粒子 の極めて微細なエマルジョン製造が可能となり、分散安 定性が非常に良好で、経時的な沈降物や凝集物の殆どな い優れたエマルジョンサイズ剤を創製できることが見出 された。かくして得られたエマルジョンは、粘度が低い ため取扱いが容易であると共に、硬水希釈時の分散安定 性に優れ、抄紙工程における発泡性が低く、かつ酸性か ら弱アルカリ性にかけての広範囲のpH領域において有 効であるなど、従来のサイズ剤にない卓越したサイズ効 果をもつロジン系エマルジョンサイズ剤である。

【0008】2、4-ジフェニル-4-メチル-1-ペ ンテン (a) の合成時には、副生物として2, 4-ジフ ェニルー4-メチルー2-ペンテンや1,1,3-トリ メチルー3-フェニルインダン等を副生することが多い が、これらの副生物に連鎖移動剤としての効果があるの で、(a)はこれらの副生物との混合物であってもよっ

【0009】本発明中の共重合体(乳化分散剤)の合成 に際しては、(a)以外の連鎖移動剤を併用することも 可能である。(a)以外の連鎖移動剤として、例えば、 メタンチオール、エタンチオール、プロパンチオール、 プタンチオール、オクタンチオール、ドデカンチオー ル、ペンゼンチオール、トルエンチオール、α-ナフタ **レンチオール、β-ナフタレンチオール、、メルカプト** メタノール、メルカプトエタノール、メルカプトプロパ ノール、メルカプトプタノール、チオグリコール酸又は このメチル、エチル、プロピル、プチル、n-オクチ ル、2-エチルヘキシル、ドデシル、ペンジル、メトキ シエチル、メトキシプチルエステル、β-チオプロピオ 30 ン酸又はこのメチル、エチル、プロピル、プチル、n-オクチル、2-エチルヘキシル、ドデシル、ペンジル、 メトキシエチル、メトキシプチルエステル、トリメチロ ールプロパントリス- (β-チオプロピオネート) など のメルカプタン類、四塩化炭素、四臭化炭素、プロモト リクロロエタン、プロモベンゼンなどのハロゲン化炭化 水素類、トリメチルアミン、トリエチルアミン、トリプ ロピルアミン、トリプチルアミン、N、Nージメチルア ニリン、N, N-ジエチルアニリンなどのアミン類、m ージニトロペンゼンなどのニトロ化合物、secープチ ルアルコールなどのアルコール類、アルデヒド類、スル フィド類、スルホキシド類、スルホン類その他、次亜リ ン酸塩、クメン、アントラセン、アリル化合物、ジイソ プチレン、テルピノレン、β-テルピネン、γ-テルピ ネン、1, 4-シクロヘキサジエン、2-メチル-1, 4-シクロヘキサジエンなどを挙げることができる。

【0010】前記の連鎖移動剤は、乳化分散性能、サイ ズ剤としての効果等を阻害しない程度の量で併用可能で ある。

【0011】(3) 単量体成分(b)

において、単量体(b)の(メタ)アクリル酸エステル * [0012] (化8) 系単最体は、下記一般式化8

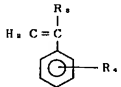
(式中R) は水素又はメチル基を、R: は炭素原子数1~22個のアルキル基、 アルケニル基、シクロアルキル基、シクロアルケニル基、アリール基、アラルキ ル基又はアラルケニル基を示す。)

【0013】で表わされる単量体からなる群から選ばれ る1種類以上の単量体であり、例えば、(メタ)アクリ ル酸メチル、(メタ)アクリル酸エチル、(メタ)アク リル酸 n - プチル、(メタ) アクリル酸イソプチル、 (メタ) アクリル酸 s e c - プチル、 (メタ) アクリル 酸 t e r t - プチル、 (メタ) アクリル酸 n - オクチ ル、(メタ)アクリル酸2-エチルヘキシル、(メタ) アクリル酸デシル、(メタ)アクリル酸ドデシル、(メ タ) アクリル酸ヘキサデシル、(メタ) アクリル酸オク タデシル、(メタ) アクリル酸オクタデセニル、(メ 20 【化9】 タ) アクリル酸イコシル、(メタ) アクリル酸ドコシ※

※ル、(メタ) アクリル酸シクロペンチル、(メタ) アク リル酸シクロヘキシル、(メタ) アクリル酸ペンジル等 が挙げられる。特に、(メタ)アクリル酸のメチル、エ チル、n-プチル、イソプチル、sec-プチル、2-エチルヘキシル、シクロヘキシル又はペンジルエステル が好ましい。

8

【0014】単量体(b)のスチレン系単量体は、下記 一般式化9 [0015]



(式中R。は水素又はメチル基を、R。は水素、メチル基、エチル基、イソプロ ピル基又はtertーブチル基を示す。又R。はフェニル基の2~6位のいずれ の位置にあっても良い)

【0016】で表わされる単量体からなる群から選ばれ た1種類以上の単量体であり、例えば、スチレン、α-メチルスチレン、o-, m-, p-メチルスチレン、o ー, mー, pーエチルスチレン、oー, mー, pーイソ プロピルスチレン、o-, m-, p-tert-プチル スチレン、等があげられ、特にスチレン、αーメチルス チレン、m-, p-メチルスチレンが好ましい。なお、 単量体(b)は(メタ)アクリル酸エステル系単独、又 はスチレン系単独であってもよく、また、両者併用であ 40 ってもよい。

【0017】(4) 単量体成分(c)

本発明に係る共重合体 (乳化分散剤) を構成する単量体 において、単量体(c)のアミノ基含有単量体は、下配 一般式化10及び/又は化11

[0018] 【化10】

$$\begin{array}{c}
R & \\
I \\
I \\
A - B - N
\end{array}$$

[0019] 【化11】

$$C H_2 - C H = C H_2$$

$$C H_2 - C H = C H_3$$

【0020】単量体(c)のアンモニウム基含有単量体 が、下記一般式化12及び/又は化13

[0021]

【化12】

(式中Ra、Raは水素又はメチル基を、Ra、Ra'、Rrは水素、メチル基 、エチル基、プロピル基、ペンジル基、ヒドロキシエチル基、ヒドロキシプロピ ル基、ジヒドロキシプロピル基又はグリシジル基を、R。、R。'、R。'、R io、Rio'はメチル基、エチル基、プロピル基、ベンジル基、ヒドロキシエチル 基、ヒドロキシブロビル基、ジヒドロキシブロビル基又はグリシジル基を、Aは - C O - O - 又は - C O - N H - を、B は - (C H 2) 2 - 、 - (C H 2) 4 -、-CH2C(CH2)2CH2-又は-CH2CH(OH)CH2-を、Xは 塩を形成するアニオンを示す。)

【0023】で表わされる単量体(塩)からなる群から 選ばれた1種類以上の単量体(塩)であり、例えば(メ タ) アクリル酸アミノエチルエステル(アミド)、(メ 夕)アクリル酸アミノプロピルエステル(アミド)、 (メタ) アクリル酸アミノネオペンチルエステル (アミ ド)、(メタ)アクリル酸アミノ-2-ヒドロキシプロ ピルエステル (アミド)、及びこれらの1級アミンを2 級アミン、3級アミン、4級アンモニウム(塩) とした もの、ジアリルアミンの2級アミンを3級アミン、4級 アンモニウム (塩) としたものがあげられる。

【0024】好ましくは (メタ) アクリル酸N, N-ジ. メチルアミノエチルエステル (アミド) 、 (メタ) アク リル酸N, N-ジメチルアミノプロピルエステル (アミ ド)、(メタ)アクリル酸N、N-ジメチルアミノ-2 ーヒドロキシプロピルエステル (アミド) 、 (メタ) ア クリル酸N, N-ジメチルアミノネオペンチルエステル (アミド)、(メタ) アクリル酸N, N-ジエチルアミ ノエチルエステル (アミド) 、 (メタ) アクリル酸N, N-ジエチルアミノプロピルエステル(アミド)、(メ タ) アクリル酸N, N-ジエチルアミノ-2-ヒドロキ 40 ピルジメチルグリシジルアンモニウム(塩)、ジメチル シプロピルエステル (アミド) 、 (メタ) アクリル酸 N. N-ジエチルアミノネオペンチルエステル(アミ ド)、及びこれらの4級アンモニウム(塩)、メチルジ アリルアミン、ジメチルジアリルアンモニウム(塩)、 メチルジアリルヒドロキシエチルアンモニウム(塩)、 メチルジアリルー2、3-ジヒドロキシプロピルアンモ ニム等があげられ、更に好ましくは、(メタ)アクリル 酸N、N-ジメチルアミノエチルエステル、(メタ)ア クリル酸N, N-ジメチルアミノ-2-ヒドロキシプロ ピルエステル、 (メタ) アクリル酸N, N-ジメチルア 50 性の単量体の例としては、ピニルピリジン、N-メチル

ミノプロピルアミド、 (メタ) アクリル酸N, N-ジメ チルアミノー2-ヒドロキシプロピルアミド、 (メタ) アクリロイルオキシエチルトリメチルアンモニウム (塩)、(メタ) アクリロイルオキシエチルジメチルー 2, 3-ジヒドロキシプロピルアンモニウム(塩)、 (メタ) アクリロイルオキシー2-ヒドロキシプロピル トリメチルアンモニウム(塩)、(メタ)アクリロイル オキシエチルジメチルプロピルアンモニウム(塩)、 (メタ) アクリロイルオキシエチルジメチルペンジルア 30 ンモニウム(塩)、(メタ)アクリロイルオキシエチル ジメチルグリシジルアンモニウム (塩) 、 (メタ) アク リロイルアミノプロピルトリメチルアンモニウム (塩)、(メタ) アクリロイルアミノプロピルジメチル -2、3-ジヒドロキシプロピルアンモニウム(塩)、 (メタ) アクリロイルアミノー2-ヒドロキシプロピル トリメチルアンモニウム(塩)、(メタ)アクリロイル アミノプロピルジメチルプロピルアンモニウム(塩)、 (メタ) アクリロイルアミノプロピルジメチルペンジル アンモニウム(塩)、(メタ)アクリロイルアミノプロ ジアリルアンモニウム (塩) があげられる。

【0025】また、単量体(c)は、塩酸、臭化水素 酸、硫酸、リン酸、メチル硫酸、エチル硫酸、酢酸、ギ 酸、(メタ)アクリル酸、水酸化物等の塩であることが 好ましい。特に好ましくは、塩酸、硫酸、メチル硫酸、 エチル硫酸の塩である。

【0026】(5)他の単量体成分(d)

本発明共重合体は、上記(a)~(c)の基本成分以外 に、種々の親水性共重合成分を含むことができる。親水 キシメチル (メタ) アクリルアミド、N-エトキシメチル (メタ) アクリルアミド、N-プロポキシメチル (メタ) アクリルアミド、N-プトキシメチル (メタ) アク

12

リルアミド等。

ビニルビリジニウム (塩)、N-エチルビニルビリジニウム (塩)、N-ヒドロキシエチルビニルビリジニウム (塩) などのビニルビリジン系単量体、アミノスチレン、N-メチルアミノスチレン、N, N-ジメチルアミノスチレン、トリメチルスチリルアンモニウム (塩) などのアミノスチレン系単量体、N, N-ジメチルアシースチルスチレン系単量体、N, N-ジメチルアンモニウム (塩) などのアミノアルキルスチリルメチルアンモニウム (塩) などのアミノアルキルスチレン系単量体、酢酸ビニルなどのビニルエステル系単量体、(メタ) アクリロニトリル系単量体、(メタ) アクリロニトリル系単量体、マレイン酸、無水マレイン酸、フマール酸、イタコン酸、無水イタコン酸、シトラコン酸、無水シトラコン酸、メサコン酸、無水メサコン酸などのジカルボン酸(及び無水物)系単量体の他、更に以下の例を提示できる。

【0027】ジカルポン酸モノエステル系単量体:マレ イン酸モノメチル、マレイン酸モノエチル、マレイン酸 モノプロピル、マレイン酸モノブチル、マレイン酸モノ n-オクチル、マレイン酸モノ2-エチルヘキシル、マ レイン酸モノドデシル、マレイン酸モノオクタデシル、 マレイン酸モノオクタデセニル、マレイン酸モノシクロ ヘキシル、マレイン酸モノベンジル、フマール酸モノメ チル、フマール酸モノエチル、フマール酸モノプロピ ル、フマール酸モノプチル、フマール酸モノnーオクチ ル、フマール酸モノ2-エチルヘキシル、フマール酸モ ノドデシル、フマール酸モノオクタデシル、フマール酸 モノオクタデセニル、フマール酸モノシクロヘキシル、 フマール酸モノベンジル、イタコン酸モノメチル、イタ コン酸モノエチル、イタコン酸モノプロピル、イタコン 酸モノブチル、イタコン酸モノn-オクチル、イタコン 30 酸モノ2-エチルヘキシル、イタコン酸モノオクタデシ ル、イタコン酸モノドデシル、イタコン酸モノシクロへ キシル、イタコン酸モノオクタデセニル、イタコン酸モ ノベンジル等。

【0028】スルホン酸系モノマー:スチレンスルホン酸、αーメチルスチレンスルホン酸、ピニルスルホン酸、2-(メタ)アクリルアミド-2-メチルプロパンスルホン酸、(メタ)アクリルアミド-N-メチルスルホン酸、(メタ)アクリルアミドフェニルプロパンスルホン酸、(メタ)アクリルホン酸、(メタ)アクリル 40酸スルホエチル、(メタ)アクリル酸スルホプロピル、(メタ)アクリル酸スルホ2-ヒドロキシプロピル等。

【0029】硫酸エステル系単量体: (メタ) アクリル酸ヒドロキシエチル硫酸エステル、(メタ) アクリル酸ヒドロキシプロピル硫酸エステル、(メタ) アクリル酸ポリオキシアルキレン硫酸エステル、硫酸(メタ) アリルエステル、(メタ) アリルオキシボリオキシアルキレン硫酸エステル等。

【0030】アミド系単量体: (メタ) アクリルアミ (メタ) アクリル酸、マレイン酸、無水マレイン酸、フド、N-メチロール (メタ) アクリルアミド、N-メト 50 マール酸、イタコン酸、スチレンスルホン酸、ピニルス

【0031】ヒドロキシアルキル系単量体: (メタ) アクリル酸ヒドロキシエチル、 (メタ) アクリル酸ヒドロキシブロピル、 (メタ) アクリル酸ヒドロキシブチル、 (メタ) アクリル酸2、3-ジヒドロキシブロピル、グリセリンモノ (メタ) アクリレート、グリセリンジ (メタ) アクリレート、ベンタエリスリトールモノ (メタ) アクリレート、ベンタエリスリトールジ (メタ) アクリレート、ベンタコリスリトールジ (メタ) アクリレート、(メタ) アリルアルコール等。

【0032】ポリオキシアルキレン系単量体:ポリオキシアルキレン(メタ)アクリル酸エステル、ポリオキシアルキレングリセリン(メタ)アクリル酸エステル、ポリオキシアルキレンモノアルキル(メタ)アクリル酸エステル、ポリオキシアルキレンモノアルケニル(メタ)アクリル酸エステル、ポリオキシアルキレン(メタ)アリルエーテル、ポリオキシアルキレングリセリン(メク)アリルエーテル、ポリオキシアルキレングリセリン(メク)アリルエーテル等。

【0033】なお、ここでポリオキシアルキレンの原料であるアルキレンオキシドとしては、エチレンオキシド、プロピレンオキシド、プチレンオキシドなどが挙げられ、これらの群から選ばれる1種類以上の化合物が使用される。アルキレンオキシドの繰り返し単位は1~50であって、結合形式はランダム、交互、プロックのいずれでもよい。また、アルキル基、アルケニル基の炭素原子数は1~4個である。

【0034】以上に挙げた単量体(d)の中で、特にビ ニルビリジン、N-メチルビニルビリジニウム(塩)、 N, N-ジメチルアミノスチレン、トリメチルスチリル アンモニウム(塩)、N, N-ジメチルアミノメチルス チレン、トリメチルスチリルメチルアンモニウム (塩)、酢酸ピニル、(メタ) アクリロニトリル、(メ タ) アクリル酸、マレイン酸、無水マレイン酸、フマー ル酸、イタコン酸、無水イタコン酸、マレイン酸モノメ チル、マレイン酸モノエチル、マレイン酸モノプロピ ル、マレイン酸モノブチル、フマール酸モノメチル、フ マール酸モノエチル、フマール酸モノプロピル、フマー ル酸モノブチル、スチレンスルホン酸、ピニルスルホン 酸、2-(メタ) アクリルアミド-2-メチルプロパン スルホン酸、(メタ)アリルスルホン酸、(メタ)アク リル酸ヒドロキシプロピル硫酸エステル、硫酸(メタ) アリルエステル、 (メタ) アクリルアミド、Nーメチロ ール(メタ)アクリルアミドが好ましく、更にこの中で N-メチルピニルピリジニウム(塩)、トリメチルスチ リルアンモニウム(塩)、トリメチルスチリルアンモニ ウム(塩)、酢酸ピニル、(メタ)アクリロニトリル、 (メタ) アクリル酸、マレイン酸、無水マレイン酸、フ

--543---

ルホン酸、2- (メタ) アクリルアミド-2-メチルプロパンスルホン酸、 (メタ) アクリルアミド、N-メチロール (メタ) アクリルアミドが好適である。

【0035】本単量体(d)は単独又は2種類以上の混合物であってもよく、また、単量体(d)は成分(c)((4)項参照)で挙げたものと同様な塩であってもよい。

【0036】(6)共重合体

以上の単量体から構成される本発明共重合体(乳化分散 剤)は、重合反応終了後、単量体(c)((4)項参 10 照)で挙げたような化合物で塩にしてもよく、重合前に 塩にしてもよい。また、共重合体は重合中又は重合後に 共重合体中の1級アミノ基、2級アミノ基、3級アミノ 基を2級アミノ化、3級アミノ化、4級アンモニウム化 してもよい。

【0037】連鎖移動剤(a)の量は、単量体(b)及
び単量体(c)、又は単量体(b)、単量体(c)及び
単量体(d)の合計重量に対し0.01~20重量%、
好ましくは0.01~10重量%である。0.01重量
%未満では共重合体の分子量が大となり過ぎ、また20
20 世量%を越えると重合率の低下が見られ、0.01~2
0重量%の範囲外では良好な乳化分散剤は得られない。
ステル塩、ポリオキシアルキレンアルキルエーテル
強能エステル塩、ポリオキシアルキレンアリールエーテルリン酸エステル塩、ポリオキシアルキレンアルケニルエーテルリン酸エステル塩、ポリオキシアルキレンアルケニルエーテルリン酸エステル

【0038】単量体(b)の量は10~95重量%であり、単量体(c)の量は5~90重量%であり、単量体(d)の量は1~40重量%であり、好ましくは1~30重量%である。共重合体の平均分子量は、1,000~300,000、好ましくは5,000~100,000であり、上記範囲以外では良好な乳化分散剤は得られない。また、共重合体を構成する単量体は、ランダム、交互、プロック、グラフトのうち、どの形式で結合30してもよい。

【0039】(7) 重合方法

本発明中の共重合体(乳化分散剤)においてその重合方法は、溶液重合、乳化重合、懸濁重合、塊状重合法のいずれか、好ましくは前三者の方法である。重合用溶媒(媒体)としては、水及び有機溶剤、例えばペンゼン、トルエン、キシレン、ヘキサン、シクロヘキサン、ヘプタン、オクタン、クロロメタン、クロロエタン、メタノール、エタノール、イソプロピルアルコール、プチルアルコール、エチレングリコール、グリセリン、酢酸エチ 40ル、アセトン、メチルエチルケトン、メチルイソプチルケトン、ジオキサン、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシドなどが挙げられる。

【0040】 重合開始剤としては、ベンゾイルバーオキシド、tertープチルパーオキシド、ラウロイルパーオキシド、クミルパーオキシド、tertープチルヒドロパーオキシド、クメンヒドロパーオキシド、アゾピスイソプチロニトリル、2,2'ーアゾピスー(2,4-ジメチルパレロニトリル)、過酸化水素、過硫酸アンモニウム、過硫酸ナトリウム、過硫酸カリウム、2,2'

-アゾピス- (2-アミジノプロパン) -ヒドロクロライド、レドックス系開始剤(過酸化水素-塩化第一鉄、

イド、レドックス系開始剤(過酸化水素-塩化第一鉄、 過硫酸アンモニウム-酸性亜硫酸ナトリウム他)などの ラジカル供与剤を例示できる。

14

【0041】また乳化重合用の乳化剤としては、脂肪酸 塩、ロジン酸塩、硫酸化脂肪酸塩、アルキルスルホン酸 塩、アルキルペンゼンスルホン酸塩、アルキルナフタレ ンスルホン酸塩、アルキルスルホ脂肪酸エステル塩、ジ アルキルスルホコハク酸エステル塩、ポリオキシアルキ レンアルキルエーテルスルホコハク酸モノエステル塩、 ポリオキシアルキレンアルケニルエーテルスルホコハク 酸モノエステル塩、ポリオキシアルキレンアリールエー テルスルホコハク酸モノエステル塩、アルキルジフェニ ルエーテルジスルホン酸塩、硫酸化油、硫酸化脂肪酸エ ステル塩、アルキル硫酸エステル塩、アルケニル硫酸エ ステル塩、ポリオキシアルキレンアルキルエーテル硫酸 エステル塩、ポリオキシアルキレンアルケニルエーテル 硫酸エステル塩、ポリオキシアルキレンアリールエーテ ル硫酸エステル塩、アルキルリン酸エステル塩、ポリオ リオキシアルキレンアルケニルエーテルリン酸エステル 塩、ポリオキシアルキレンアリールエーテルリン酸エス テル塩などのアニオン性界面活性剤、ポリオキシアルキ レンアルキルエーテル、ポリオキシアルキレンアルケニ ルエーテル、ポリオキシアルキレンアリールエーテル、 ポリオキシアルキレンアルキルアリールエーテル、ポリ オキシアルキレンアルキルエステル、ポリオキシアルキ レンアルケニルエステル、ポリオキシアルキレンアルキ ルアリールエステル、ポリオキシアルキレンアルキルア ミン、N. N-ジヒドロキシエチルアルキルアミド、ボ リオキシアルキレンアルキルアミド、グリセリン脂肪酸 エステル、ポリグリセリン脂肪酸エステル、ペンタエリ スリトール脂肪酸エステル、ポリオキシアルキレンペン タエリスリトールアルキルエステル、ソルピタン脂肪酸 エステル、ポリオキシアルキレンソルピタン脂肪酸エス テル、ショ糖脂肪酸エステル、ポリオキシアルキレンシ ョ糖脂肪酸エステル、ポリオキシアルキレンなどの非イ オン性界面活性剤、アルキルアミン塩、アルキルアンモ ニウム塩、アルキルアラルキルアンモニウム塩、アルキ ルビリジニウム塩、アルキルピコリニウム塩などのカチ オン性界面活性剤、アミノ酸型、ペタイン型、スルホン 酸型、硫酸エステル型、リン酸エステル型などの両性界 面活性剤、カゼイン、β-ナフタレンスルホン酸のホル マリン縮合物、ポリカルポン酸塩、ポリピニルアルコー ル、セルロース誘導体、ポリ(メタ)アクリルアミド、 スチレンーマレイン酸共重合体(又はその誘導体)、ポ リアミドーエピクロルヒドリン樹脂、アミンーエピクロ

ルヒドリン樹脂、(ポリ)アルキレンポリアミン-エピ

クロルヒドリン樹脂、ポリ(ジアリルアミン)-エピク

50 ロルヒドリン樹脂などの高分子型界面活性剤などが挙げ

られ、以上の界面活性剤は併用可能である。

【0042】共重合体の重合にあたっては、連鎖移動剤、単量体、重合開始剤(及び必要により界面活性剤)からなる混合物の総量が全体の5~90重量%、好ましくは20~80重量%、残部が媒体(水、有機溶剤)となるようにする。重合温度は40~200℃、好ましくは60~160℃である。

【0043】(8)ロジン系物質

ロジン系物質としては、ガムロジン、ウッドロジン、トール油ロジンなどのロジン及びこれらの水素添加物、不 10 均化物、重合物、アルデヒド変性物、アルコール変性物、アミン変性物の中から選ばれた1種類以上のロジン(e)と下記化14

[0044]

【化14】

$$-C = C - C = 0$$

【0045】で表される基を含有する酸性化合物(ジエノフィル)の付加化合物(f)が挙げられ、これらの群から選ばれる1種類以上の化合物であり、好ましくは、(e)の量が0~95重量光、(f)の量が5~100重量光の混合物である。

【0046】(9) ロジン系エマルジョンサイズ剤 本発明の共重合体(乳化分散剤) を用いてロジン系エマルジョンサイズ剤を得る方法としては、有機溶剤を使用する方法と有機溶剤なして転相乳化する方法とがあるが、後者の方が製造コスト面からは有利である。

【0047】前者の方法の例としては、先ずロジン系物質を有機溶剤に溶解し、必要に応じ少量の酸性化合物を含む水と共にホモジナイザーで乳化してエマルジョンを3の調製、次に減圧下にエマルジョン中の有機溶剤を留去した後、共重合体(乳化分散剤)を添加し、70℃以下で熱処理してエマルジョンサイズ剤を得る。この場合、共重合体はホモジナイズする以前に添加してもよい。

【0048】次に後者の転相乳化法の例としては、先ず、ロジン系物質を溶融温度で共重合体(乳化分散剤)と混合し、撹拌下で必要に応じ酸性化合物を含む水を添加して油中水型(W/O)エマルジョンサイズを形成させた後、更に水を滴下して転相させ、水中油型(O/W)型のエマルジョンサイズ剤を得る。この場合、ホモ40ジナイザーを使用して転相させてもよい。また、共重合体の他に前配(7)項中乳化重合用乳化剤として挙げたような界面活性剤を併用することも可能である。

【0049】かくして得られた本発明のロジン系エマルジョンサイズ剤は、ロジン系物質が1~70重量%、本発明の共重合体(乳化分散剤)が0.2~30重量%、水が30~99重量%の組成物である。

[0050]

【作用】本発明の乳化分散剤(共重合体)を使用するこ ルアンモニウムクロライド10重量部、アクリル酸ジメ とによりロジン系物質のエマルジョン粒子は極めて微細 50 チルアミノプロピルアミド10重量部、メタクリロイル

となり、分散安定性が非常に良好で、かつ低粘度で取り 扱いの容易なサイズ剤が得られる。近年、合成高分子型 乳化分散剤が幾つか提案されているが、これらと比較 し、連鎖移動剤として2、4ージフェニルー4ーメチル ー1ーペンテンを使用する本発明の乳化分散剤は上記諸 点で優れている。また、本発明のロジン系エマルジョン サイズ剤は、硬水希釈時の分散安定性に優れ、抄紙工程 において問題となる泡立ちが低く、酸性から弱アルカリ 性にかけての広範囲のpH領域において従来のロジン系 エマルジョンサイジングでは不可能であったような優れ たサイズ効果の発現を可能とする。

16

[0051]

【実施例】以下、実施例及び比較例により本発明の具体的な実施形態及び効果につき記述するが、本発明の技術的範囲は、これらの例示によって限定されるものではない。

【0052】重合例1

2, 4-ジフェニルー4-メチルー1ーペンテン1重量 部、アクリル酸エチル10重量部、アクリル酸sec20 プチル50重量部、メタクリル酸メチル35重量部、メタクリロイルオキシエチルトリメチルアンモニウムクロライド2重量部、メタクリロイルオキシー2ーヒドロキシプロピルトリメチルアンモニウムクロライド3重量部、2,2'-アゾピスー(2,4-ジメチルバレロニトリル)2重量部、イソプロピルアルコール80重量部、及びエチレングリコール20重量部を混合し、80℃で7時間撹拌後、水300重量部を添加し、溶剤を減圧下に留去後、25℃まで冷却した。得られた共重合体の平均分子量は25,000であった。

の 【0053】比較重合例1-a

重合例102, 4-37 アニル-4-3 チル-1-4 テン1 重量部をテルピノレン (1, 4 (8) -p-3 タジエン) 2 重量部に替えて同様に重合させ、平均分子 量25, 000 の共重合体を得た。

【0054】比較重合例1-b

重合例102, 4-37フェニル-4-3チル-1-4ンテン1重量部を $\beta-5$ プロピオン酸0. 2重量部に替えて同様に重合させ、平均分子量25, 000の共重合体を得た。

【0055】以上の重合例1及び比較重合例1-a、1-bにて得られた3種類の共重合体は、単量体組成、重合方法、平均分子量などが同一で、連鎖移動剤のみが異なる乳化分散剤である。

【0056】<u>重合例2</u>

2, 4-ジフェニル-4-メチル-1-ペンテン0.2 重量部、スチレン35重量部、α-メチルスチレン30 重量部、p-メチルスチレン5重量部、メタクリロイルアミノプロピルジメチル-2, 3-ジヒドロキシプロピルアンモニウムクロライド10重量部、アクリル酸ジメチルアミノプロピルアミド10重量部、メタクリロイル

オキシネオペンチルトリメチルアンモニウムクロライド 10重量部、ペンゾイルパーオキサイド1重量部、メチルエチルケトン10重量部、メチルイソプチルケトン6 0重量部を混合し、50℃で20時間撹拌後、水400 重量部及び35%塩酸6.7重量部を添加し、溶剤を減 圧下に留去後、25℃まで冷却した。得られた共重合体 の平均分子量は85,000であった。

【0057】<u>比較重</u>合例2-a

重合例2の2,4ージフェニルー4ーメチルー1ーベンテン0.2重量部をチオグリコール酸メチル0.04重 10量部に替えて同様に重合させ、平均分子量85,000 の共重合体を得た。

【0058】<u>比較重合例2-b</u>

重合例2の2, $4-ジフェニル-4-メチル-1-ペンテン0.2 重量部を<math>\beta$ -テルピネン0.1 重量部と γ -テルピネン0.1 重量部と γ -テルピネン0.2 重量部の混合物に替えて同様に重合し、平均分子量85,000の共重合体を得た。

【0059】以上の重合例2、比較重合例2-a,2bで得られた3種類の共重合体は、単量体組成、重合方 20 法、平均分子量などが同一で、連鎖移動剤のみが異なる 乳化分散剤である。

【0060】 重合例3

2. 4-ジフェニル-4-メチル-1-ペンテン5重量 部、ドデカンチオール0.5重量部、四臭化炭素0.5 重量部、スチレン5重量部、メタクリル酸n-プチル3 重量部、アクリル酸ドデシル2重量部、メタクリロイル オキシエチルジメチルヒドロキシエチルアンモニウムク ロライド30重量部、アクリロイルアミノプロピルトリ メチルアンモニウムクロライド30重量部、ジメチルジ 30 アリルアンモニウムクロライド30重量部、ドデシルト リメチルアンモニウムクロライド5重量部、ポリピニル アルコール (分子量10,000) 1重量部、ポリアミ ンポリアミドーエピクロルヒドリン樹脂(ジエチレント リアミン/アジピン酸/エピクロルヒドリン=10/1 0/1モル) 10重量部、ポリアルキレンポリアミン-エピクロルヒドリン樹脂(ジエチレントリアミン/エピ クロルヒドリン=2/1モル) 10重量部、2,2'-アゾピスー (2-アミジノプロパン) ーヒドロクロライ ド10重量部、水400gを混合し、85℃で3時間撹 40 拌後、25℃まで冷却した。得られた共重合体の平均分 子量は12,000であった。

【0061】比較重合例3-a

重合例3の2,4-ジフェニル-4-メチル-1-ベンテン5重量部をドデカンチオール1重量部に替えて同様に重合させ、平均分子量12,000の共重合体を得た

【0062】比較重合例3-b

重合例3の2, 4-ジフェニルー4-メチルー1-ベン ドー2-メチルプロパンスルホン酸5重量部、マレインテン5重量部を四臭化炭素10重量部に替えて同様に重 *50* 酸5重量部、ポリオキシエチレンノニルフェニルエーテ

18

合させ、平均分子量12,000の共重合体を得た。

【0063】以上の如くにして得られた重合例3、比較 重合例3-a、3-bの3種類の共重合体は、単量体組 成、重合方法、平均分子量などが同一で、連鎖移動剤の みが異なる分散剤である。

【0064】 重合例4

2、4ージフェニルー4ーメチルー1ーペンテン10重量部、アクリル酸2ーエチルへキシル30重量部、メタクリル酸ジメチルアミノプロピルアミド70重量部、ペンゾイルパーオキシド2重量部及び連鎖移動剤と単量体と触媒の合計濃度が60重量%となる量のトルエンを混合攪拌し、100℃で5時間加熱した。次いで共重合体4級化物水溶液の固形分が30重量%となる水及びメタクリル酸ジメチルアミノプロピルアミドに対して1モル当量のジメチル硫酸を添加し、40℃で4時間反応後、約100℃でトルエンと水と共沸させ脱溶媒した。得られた共重合体の平均分子量は6000であった。

【0065】比較重合例4-8

重合例4の2,4-ジフェニル-4-メチル-1-ベンテン10重量部をt-ドデシルメルカプタン2重量部に変えて同様に重合させ、平均分子量6000の共重合体を得た。

【0066】 重合例 5

2,4-ジフェニルー4-メチルー1-ペンテン20重量部、アクリル酸エチル30重量部、メタクリル酸シクロヘキシル5重量部、スチレン20重量部、アクリル酸ジメチルアミノエチル5重量部、メタクリル酸ジメチルアミノプロピルアミド5重量部、メチルジアリルアミン5重量部、ジメチルアミノスチレン10重量部、N-メチルピニルピリジニウムクロライド3重量部、アクリロニトリル10重量部、酢酸ピニル5重量部、メタクリル酸ヒドロキシエチル2重量部、アゾピスイソプチロニトリル10重量部、ジメチルスルホキシド100重量部、ジメチルホルムアミド100重量部を混合し、95℃で6時間撹拌後、水400重量部及び35%塩酸19.1 重量部を添加し、溶剤を減圧下に留去後、25℃まで冷却した。得られた共重合体の平均分子量は1,000であった。

【0067】重合例6

2,4-ジフェニルー4-メチルー1-ベンテン0.0 1重量部、メタクリル酸tert-ブチル10重量部、アクリル酸メチル2重量部、メタクリル酸2-エチルへキシル3重量部、メタクリロイルアミノプロピルトリメチルアンモニウムクロライド25重量部、アクリロイルオキシエチルトリメチルアンモニウムクロライド10重量部、メチルジアリルー2,3-ジヒドロキシプロピルアンモニウムクロライド10重量部、アクリルアミド20重量部、メタクリル酸10重量部、アクリルアミドー2-メチルプロパンスルホン酸5重量部、マレイン酸5重量部、ポリオキシエチレンノニルフェニルエーテ

ルスルホコハク酸モノエステルナトリウム(オキシエチ レン単位10)1重量部、ポリオキシエチレンジスチレ ン化フェニルエーテル(オキシエチレン単位20)5里 量部、過硫酸アンモニウム0.2重量部、過酸化水素1 重量部、イソプロピルアルコール30重量部、メタノー ル70重量部、水200重量部を混合し、75℃で6時 間撹拌後、水300重量部及び98%硫酸2重量部を添 加し、溶剤を減圧下に留去後、25℃まで冷却した。得 られた共重合体の平均分子量は300,000であっ た。

【0068】参考例1 (ロジン系物質の調製例1) ホルムアルデヒド処理トール油ロジン93重量部を加熱 溶融させた後、溶融物にフマール酸7重量部を加え、2 00℃で3時間撹拌して強化ロジンを得た。

【0069】参考例2(ロジン系物質の調製例2) ガムロジン92重量部を加熱溶融させた後、溶融物に無 水マレイン酸8重量部を加え、200℃で3時間撹拌し て強化ロジンを得た。

【0070】参考例3 (ロジン系物質の調製例3)

トール油ロジン94重量部を加熱溶融させた後、溶融物 20 にグリセリン6重量部を加えて270℃で8時間撹拌 後、200℃まで冷却し、さらに無水マレイン酸6重量 部を加え、200℃で3時間撹拌して強化ロジンを得 た。

【0071】分散例1

参考例1の強化ロジン190重量部を150℃に加熱、 溶融させた後、撹拌下に重合例1の共重合体10重量部 **(固形分換算)を添加してW/O型のエマルジョンと** し、95~100℃の熱水を徐々に加えてO/W型に転 相させ、更に熱水を加えた後、25℃まで冷却した。得 30 られたエマルジョン(サイズ剤)の固形分は50重量% であり、固形分中の共重合体含量は、5 重量%であっ た。

【0072】比較分散例1-a

分散例1中の共重合体を比較重合例1-aの共重合体に 替えて同様に強化ロジンを分散させ、固形分含量50重 量%、固形分中の共重合体含量5重量%のエマルジョン (対照サイズ剤) を得た。

【0073】比較分散例1-b

替えて同様に強化ロジンを分散させ、固形分含量50重 量%、固形分中の共重合体含量5重量%のエマルジョン (対照サイズ剤) を得た。

【0074】比較分散例1-c

分散例1の中の共重合体をポリオキシエチレンジスチレ ン化フェニルエーテルスルホコハク酸モノエステルナト リウム塩(オキシエチレン単位15)に替えて、同様に 強化ロジンを分散させ、固形分含量50重量%、固形分 中の乳化分散剤5重量%のエマルジョン(対照サイズ 剤)を得た。

【0075】分散例2

参考例2の強化ロジン196重量部をトルエン200重 量部中に溶解し、重合例2の共重合体4重量部(固形分 換算)と水とを添加してホモジナイザーで乳化させた 後、減圧下にトルエンを留去した。得られたエマルジョ ン(サイズ剤)の固形分含量は40重量%であり、固形 分中の共重合体含量は、2重量%であった。

20

【0076】比較分散例2-a

分散例2中の共重合体を比較重合例2-aの共重合体に 10 替えて同様に強化ロジンを分散させ、固形分含量40重 量%、固形分中の共重合体含量2重量%のエマルジョン (対照サイズ剤) を得た。

【0077】比較分散例2-b

分散例2中の共重合体を比較重合例2-bの共重合体に 替えて同様に強化ロジンを分散させ、固形分含量40重 量%、固形分中の共重合体含量2重量%のエマルジョン (対照サイズ剤) を得た。

【0078】比較分散例2-c

分散例2中の共重合体をポリアルキレンポリアミン-エ ピクロルヒドリン樹脂(ジエチレントリアミン/エピク ロルヒドリン=2/1モル)に替えて、同様に強化ロジ ンを分散させたが、直後にロジン系物質が分離しエマル ジョン(対照サイズ剤)は得られなかった。

【0079】分散例3

参考例3の強化ロジン184重量部を150℃に加熱、 溶融させた後、重合例3の共重合体16重量部(固形分 換算)を添加してW/O型のエマルジョンとし、95~ 100℃の熱水を徐々に加えてO/W型に転相させ、更 に熱水を加えた後、25℃まで冷却した。得られたエマ ルジョン(サイズ剤)の固形分含量は50重量%であ り、固形分中の共重合体含量は8重量%であった。

【0080】比較分散例3-a

分散例3の中の共重合体を比較重合例3-aの共重合体 に替えて同様に強化ロジンを分散させ、固形分含量50 重量%、固形分中の共重合体含量8重量%のエマルジョ ン(対照サイズ剤)を得た。

【0081】比較分散例3-b

分散例3中の共重合体を比較重合例3-bの共重合体に 替えて同様に強化ロジンを分散させ、固形分含量50重 分散例1中の共重合体を比較重合例1-bの共重合体に 40 **量%、固形分中の共重合体量が8重量%のエマルジョン** (対照サイズ剤) を得た。

【0082】比較分散例3-c

分散例3中の共重合体をポリオキシエチレンノニルフェ ニルエーテル硫酸エステルアンモニウム塩(オキシエチ レン単位9)に替えて、同様に強化ロジンを分散させ、 固形分含量50重量%、固形分中の界面活性剤量が8重 量%のエマルジョン(対照サイズ剤)を得た。

【0083】分散例4

分散例1中の共重合体を重合例4の共重合体に替えて同 50 様に強化ロジンを分散させ、固形分含量50重量%、固

-547-

形分中の共重合体含量5重量%のエマルジョン(サイズ 剤) を得た。

【0084】<u>比較分散例4-a</u>

分散例1中の共重合体を比較重合例4-aの共重合体に 替えて同様に強化ロジンを分散させ、固形分含量50重 量%、固形分中の共重合体含量5重量%のエマルジョン (対照サイズ剤) を得た。

【0085】分散例5

分散例1中の共重合体を重合例5の共重合体に替えて同 様に強化ロジンを分散させ、固形分含量50重量%、固 10 示す。なお、各特性の測定法は下配の通りである。 形分中の共重合体含量5重量%のエマルジョン(サイズ 剤) を得た。

*【0086】分散例6

分散例1中の共重合体を重合例6の共重合体に替えて同 様に強化ロジンを分散させ、固形分含量50重量%、固 形分中の共重合体含量5重量%のエマルジョン(サイズ 剤)を得た。

【0087】以上の各分散例及び比較分散例により得ら れたサイズ剤及び対照サイズ剤の粒子径、粘度、機械的 安定性、貯蔵安定性及び硬水希釈安定性を表1に、発泡 性試験及びサイズ性能試験の結果を表2に夫々一括して

[0088]

【表1】

↑ 【汉1】							
物性 試料	粒子径 (μm)	粘度 (cps)	機械的 安定性 (%)	貯蔵 安定性 (%)	硬水希釈 安定性		
分散例 1	0.25	20	≤0.08	≤0.07	O		
比較分散例 1 - a	0.73	460	8	15	×		
比較分散例1-6	0.90	205	11	28	×		
比較分散例 1 - c	0.40	101	0.7	0.8	×		
分散例 2	0.27	35	≤0.09	≤0.08	0		
比較分散例2-a	0.81	180	20	20	×		
比較分散例2-b	1.24	169	40	33	х		
比較分散例2-c	測定不能	_	-	分離	-		
分散例 3	0.26	15	≤0.09	≤0.07	0		
比較分散例3-a	2.91	12D	83	60	×		
比較分散例3-b	1.55	230	57	51	×		
比較分散例3-c	0.39	114	0.66	0.59	×		
分散例 4	0.25	21	≤0.08	≤0.07	0		
比較分散例4-a	0.44	70	8	16	×		
分散例 5	0.27	22	≤ 0.10	≤0.08	0		
分散例 6	0.30	38	≤0.10	≤0.10	0		

【0089】(1)粒子径:動的光散乱光電分光光度計 40 ℃)

(DLS)

ン)

(2) 粘度:B型粘度計 (60 r pm、25℃)

(3)機械的安定性:マーロン式安定性試験機(荷重5 kg, 1000rpm×10min, 200メッシュオ

(4) 貯蔵安定性:30日後の凝集物量を測定(40

(5) 硬水希釈安定性:硬度200° DHの硬水にエマ ルジョンを1滴入れたときの状態 (25℃)

O、概集×

[0090]

【表2】

物性	発泡性試 見	歲 (m 1)	ステキヒトサイズ度 (秒)		
試料	直後	5分後	サイズ削量 0.15%	サイズ剤量 0.3%	
分散例 1	5	0	24.5	34.0	
比較分散例 1 - a	4 1	10	2.7	11.0	
比較分散例 1 - b	3 6	1 1	3.0	11.6	
比較分散例 1 - c	100	7 9	1.5	5.0	
分散例2	9	0	30.1	35.0	
比較分散例 2 - a	39	20	4.5	12.4	
比較分散例 2 - b	3 6	1 2	5.0	13.4	
比較分散例2-c		_		_	
分散例3	13	1	23.9	33.9	
比較分散例3-a	6 1	2 4	1. 9	8.6	
比較分散例3-b	59	20	1.9	8. 7	
比較分散例3-c	100	8 5	0.8	3. 9	
分散例 4	6	0	26.9	34.1	
比較分散例4-a	5 9	2 1	2.3	8. 9	
分散例5	1 0	0	21.5	32.8	
分散例6	28	1	18.7	30.7	

【0091】(1)発泡性試験

(イ) 合成硬水の調製

8% 8% 硫酸アルミニウム水溶液0.24gにイオン交換水1,000gを加え、硫酸でpH4.5に調整した後、硫酸ナトリウムを用いて電気伝導度 $1,000\mu$ に調整した。

(口) 試験法

上記合成硬水にて被検サイズ剤を5%(サイズ剤固形分 検算)に希釈し、これを200m1共栓付シリンダーに 100m1入れて10回強く振り、直後と5分放置後の 泡の量(m1)を測定した。

【0092】(2)サイズ性能試験

4 %パルプスラリー (N剤: L剤=1:1) にクレー10% (対パルプ) を加え、撹拌下に被検サイズ剤を添加後、硫酸パン土2% (対パルプ) を添加し、NaO

HによってpH7.5に関製して抄紙した。これを20 30 ℃、60%の恒温恒温状態で24時間放置後、JIS規 定の方法によりステキヒトサイズ度を測定した。

[0093]

【発明の効果】以上説明し、かつ実証した如く、本発明は、ロジン系物質を乳化分散させたときの分散状態が極めて微細かつ優れた分散安定性を示し、しかも分散液が低粘度で取り扱い易く、加えて硬水希釈時の分散安定性に優れるのみでなく、抄紙工程における泡立ちが低く、酸性から弱アルカリ性にかけての広範囲のpH領域において従来のロジン系エマルジョンサイジングに卓越するサイズ効果を発現しうる新規なロジン系エマルジョンサイズ剤用乳化分散剤及びサイズ剤を提供しえたことにより製紙工程の改善に貢献しうる。

【手続補正書】

【提出日】平成4年1月22日

【手続補正1】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0004

【補正方法】変更

【補正内容】

【0004】また近年、環境保護面から抄紙系の白水の クローズド化や木材資源の有効利用の見地から、古紙の リサイクル化を進める必要性が高まってきているが、古 紙中には炭酸カルシウムが含まれるため、サイジング時 に多量の硫酸パン土を必要とし、この結果白水の硬度上 昇を招きサイズ効果の低下を引き起こすという問題があ る。硫酸パン土の添加量を減らし、より高pH領域(中 性~弱アルカリ性)にて抄紙を行う目的で、カチオン系 の合成高分子型乳化分散剤(特開昭63-120198 号他)が提案されている。しかしこれらは乳化力、分散 力が不充分であり、得られたロジン系エマルジョンの粒 子が粗く、貯蔵等に問題があり、実質上エマルジョンサ イズ剤として使用することは不可能である。更にサイズ 効果が低く、特に中性~弱アルカリ性領域ではほとんど 効果がないため、カチオン系によるメリットが全く発揮 されていない。またアニオン性ロジン系エマルジョンに カチオン性物質を混合しカチオン性エマルジョン(サイ ズ剤) に変換する方法等 (特開平2-293492号、 同平3-893号他)も提案されているが、最初にアニ オン系乳化分散剤にてアニオン性エマルジョンを製造 し、次にカチオン系分散剤、塩化アルミニウム、硫酸ア ルミニウム等を添加してカチオン性ロジンエマルジョン を得るという二段階の製造となるため、カチオン系乳化 分散剤で直接カチオン性ロジンエマルジョンを製造する 方法と比較して工程が長く、煩雑となりしかも2種類以 上の添加剤(乳化分散剤)を必要とすることからコスト アップは避けられず、その上エマルジョン粒子が粗いた め安定性が悪くサイズ効果も不充分である。

【手続補正2】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0007

【補正方法】追加

【補正内容】

【0007】(2)連鎖移動剤(a)

本発明における連鎖移動剤(a)である2,4ージフェニルー4ーメチルー1ーペンテンをピニルエステル系単 風体を重合する際の連鎖移動剤として使用することにより(共)重合体の分子量制御が可能であることは公知である(特公昭56-45490号、特開昭58-217511及び同昭59-81322号)。しかるに研究の結果、上配化合物(a)を共重合体(乳化分散剤)の分子量制御に使用することにより、チオール、ハロゲン化 炭素、ハロゲン化炭化水素、アミン、ニトロ化合物、ア

ルコール、スルフィド、スルホキシド、スルホン、ジスルフィド等、他の連鎖移動剤を使用した場合と比較して、該共重合体を用いてロジン系物質を乳化、分散させた場合、分散体粒子の極めて微細なエマルジョン製造が可能となり、分散安定性が非常に良好で、経時的な沈降物や凝集物の殆どない優れたエマルジョンサイズ剤を創製できることが見出された。かくして得られたエマルジョンは、粘度が低いため取扱いが容易であると共に、硬水希釈時の分散安定性に優れ、抄紙工程における発泡性が低く、かつ酸性から弱アルカリ性にかけての広範囲のpH領域において有効であるなど、従来のサイズ剤にない卓越したサイズ効果をもつロジン系エマルジョンサイズ剤である。

【手続補正3】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0009

【補正方法】変更

【補正内容】

【0009】本発明中の共重合体(乳化分散剤)の合成 に際しては、(a)以外の連鎖移動剤を併用することも 可能である。(a)以外の連鎖移動剤として、例えば、 メタンチオール、エタンチオール、プロパンチオール、 **プタンチオール、オクタンチオール、ドデカンチオー** ル、ペンゼンチオール、トルエンチオール、αーナフタ レンチオール、β-ナフタレンチオール、、メルカプト メタノール、メルカプトエタノール、メルカプトプロバ ノール、メルカプトプタノール、チオグリコール酸又は このメチル、エチル、プロピル、プチル、n-オクチ ル、2-エチルヘキシル、ドデシル、ベンジル、メトキ シエチル、メトキシプチルエステル、**B**-メルカプトプ ロピオン酸又はこのメチル、エチル、プロピル、プチ ル、n-オクチル、2-エチルヘキシル、ドデシル、ペ ンジル、メトキシエチル、メトキシブチルエステル、ト リメチロールプロパントリスー(8-メルカプトプロピ オネート)などのメルカプタン類、四塩化炭素、四臭化 炭素などのハロゲン化炭素類、プロモトリクロロエタ ン、プロモベンゼンなどのハロゲン化炭化水素類、トリ メチルアミン、トリエチルアミン、トリプロピルアミ ン、トリプチルアミン、N、N-ジメチルアニリン、 N, N-ジエチルアニリンなどのアミン類、m-ジニト ロベンゼンなどのニトロ化合物、sec-ブチルアルコ ールなどのアルコール類、アルデヒド類、スルフィド 類、スルホキシド類、スルホン類その他、次亜リン酸 塩、クメン、アントラセン、アリル化合物、ジイソプチ レン、テルピノレン、β-テルピネン、γ-テルピネ ン、1、4-シクロヘキサジエン、2-メチル-1、4 ーシクロヘキサジエンなどを挙げることができる。

【手続補正4】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0024 【補正方法】追加 【補正内容】

【0024】好ましくは (メタ) アクリル酸N, N-ジ メチルアミノエチルエステル(アミド)、(メタ)アク リル酸N, N-ジメチルアミノプロピルエステル(アミ ド)、(メタ) アクリル酸N, N-ジメチルアミノ-2 ーヒドロキシプロピルエステル(アミド)、(メタ)ア クリル酸N. N-ジメチルアミノネオペンチルエステル (アミド)、(メタ) アクリル酸N, N-ジエチルアミ ノエチルエステル (アミド) 、 (メタ) アクリル酸N, N-ジエチルアミノプロピルエステル(アミド)、(メ タ) アクリル酸N, N-ジエチルアミノ-2-ヒドロキ シブロピルエステル(アミド)、(メタ)アクリル酸 N. N-ジエチルアミノネオペンチルエステル(アミ ド)、及びこれらの4級アンモニウム(塩)、メチルジ アリルアミン、ジメチルジアリルアンモニウム(塩)、 メチルジアリルヒドロキシエチルアンモニウム(塩)、 メチルジアリルー2、3-ジヒドロキシプロピルアンモ ニム等があげられ、更に好ましくは、(メタ)アクリル 酸N,N-ジメチルアミノエチルエステル、(メタ)ア クリル酸N, N-ジメチルアミノ-2-ヒドロキシプロ ピルエステル、 (メタ) アクリル酸N, N-ジメチルア ミノプロピルアミド、 (メタ) アクリル酸N, N-ジメ チルアミノー2ーヒドロキシプロピルアミド、 (メタ) アクリロイルオキシエチルトリメチルアンモニウム (塩)、(メタ) アクリロイルオキシエチルジメチルー 2, 3-ジヒドロキシプロピルアンモニウム(塩)、 (メタ) アクリロイルオキシー2-ヒドロキシプロピル トリメチルアンモニウム(塩)、(メタ)アクリロイル オキシエチルジメチルプロピルアンモニウム(塩)、 (メタ) アクリロイルオキシエチルジメチルペンジルア ンモニウム(塩)、(メタ)アクリロイルオキシエチル ジメチルグリシジルアンモニウム(塩)、(メタ)アク リロイルアミノプロピルトリメチルアンモニウム (塩)、(メタ) アクリロイルアミノプロピルジメチル -2、3-ジヒドロキシプロピルアンモニウム(塩)、 (メタ) アクリロイルアミノー2-ヒドロキシブロビル トリメチルアンモニウム(塩)、(メタ)アクリロイル アミノプロピルジメチルプロピルアンモニウム(塩)、 (メタ) アクリロイルアミノプロピルジメチルペンジル アンモニウム(塩)、(メタ)アクリロイルアミノプロ ピルジメチルグリシジルアンモニウム(塩)、ジメチル ジアリルアンモニウム (塩) があげられる。尚、ここで (メタ) アクリルはアクリル及び/又はメタクリルを、 (メタ) アクリロイルはアクリロイル及び/又はメタア クリロイルを、エステル(アミド)はエステル化合物及 び/又はアミド化合物を意味する。

【手続補正5】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0026 【補正方法】削除

【補正内容】

【0026】(5)他の単量体成分(d)

本発明共重合体は、上記(a)~(c)の基本成分以外 に、種々の親水性共重合成分を含むことができる。親水 性の単量体の例としては、ピニルピリジン、N-メチル ピニルピリジニウム(塩)、N-エチルピニルピリジニ ウム(塩)、N-ヒドロキシエチルピニルピリジニウム (塩) などのピニルピリジン系単量体、アミノスチレ ン、N-メチルアミノスチレン、N, N-ジメチルアミ ノスチレン、トリメチルスチリルアンモニウム (塩) な どのアミノスチレン系単量体、N,N-ジメチルアミノ メチルスチレン、トリメチルスチリルメチルアンモニウ ム(塩)などのアミノアルキルスチレン系単量体、酢酸 ピニルなどのピニルエステル系単量体、(メタ)アクリ ロニトリル系単量体、(メタ)アクリル酸などのモノカ ルポン酸系単量体、マレイン酸、無水マレイン酸、フマ ール酸、イタコン酸、無水イタコン酸、シトラコン酸、 無水シトラコン酸、メサコン酸などのジカルポン酸(及 び無水物)系単量体の他、更に以下の例を提示できる。

【手続補正6】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0038

【補正方法】削除

【補正内容】

【0038】単量体(b)の量は10~95重量%であり、単量体(c)の量は5~90重量%であり、単量体(d)の量は1~40重量%である。共重合体の平均分子量は、1,000~300,000、好ましくは5,000~100,000であり、上記範囲以外では良好な乳化分散剤は得られない。また、共重合体を構成する単量体は、ランダム、交互、プロック、グラフトのうち、どの形式で結合してもよい。

【手続補正7】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0054

【補正方法】変更

【補正内容】

【0054】比較重合例1-b

重合例102, $4-ジフェニル-4-メチル-1-ペンテン1重量部を<math>\beta-メルカプトプロピオン酸0.2重量部に替えて同様に重合させ、平均分子量<math>25$, 0000 共重合体を得た。

【手続補正8】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0060

【補正方法】変更

【補正内容】

【0060】 重合例3

2, 4-ジフェニル-4-メチル-1-ペンテン5重量 部、ドデカンチオール 0. 5 重量部、四臭化炭素 0. 5 重量部、スチレン5重量部、メタクリル酸n-プチル3 重量部、アクリル酸ドデシル2重量部、メタクリロイル オキシエチルジメチルヒドロキシエチルアンモニウムク ロライド30重量部、アクリロイルアミノプロピルトリ メチルアンモニウムクロライド30重量部、ジメチルジ アリルアンモニウムクロライド30重量部、ドデシルト リメチルアンモニウムクロライド5重量部、ポリピニル アルコール (分子量10,000) 1重量部、ポリアミ ンポリアミドーエピクロルヒドリン樹脂(ジエチレント リアミン/アジピン酸/エピクロルヒドリン=10/1 0/1モル) 10重量部、ポリアルキレンポリアミン-エピクロルヒドリン樹脂(ジエチレントリアミン/エピ クロルヒドリン=2/1モル) 10重量部、2,2'-アゾピスー(2-アミジノプロパン)ーヒドロクロライ*

*ド10重量部、水400重量部を混合し、85℃で3時間撹拌後、25℃まで冷却した。得られた共重合体の平均分子量は12,000であった。

【手続補正9】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0092

【補正方法】変更

【補正内容】

【0092】(2)サイズ性能試験

2. 4%パルプスラリー (N剤: L剤=1:1) にクレー10% (対パルプ) を加え、撹拌下に被検サイズ剤を添加後、硫酸パン±0.2% (対パルプ) を添加し、NaOHによってpH7.5に関製して抄紙した。これを20℃、60%の恒温恒温状態で24時間放置後、JIS規定の方法によりステキヒトサイズ度を測定した。

【手続補正書】

【提出日】平成4年5月29日

【手続補正2】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0007

【補正方法】変更

【補正内容】

【0007】(2)連鎖移動剤(a)

本発明における連鎖移動剤(a)である2, 4-ジフェ ニルー4ーメチルー1ーペンテンをピニルエステル系単 量体を重合する際の連鎖移動剤として使用することによ り(共)重合体の分子量制御が可能であることは公知で ある(特公昭56-45490号、特開昭58-217 511及び同昭59-81322号)。しかるに研究の 結果、上記化合物 (a) を共重合体 (乳化分散剤) の分 子量制御に使用することにより、チオール、ハロゲン化 炭素、ハロゲン化炭化水素、アミン、ニトロ化合物、ア ルコール、スルフィド、スルホキシド、スルホン、ジス ルフィド等、他の連鎖移動剤を使用した場合と比較し て、該共重合体を用いてロジン系物質を乳化、分散させ た場合、分散体粒子の極めて微細なエマルジョン製造が 可能となり、分散安定性が非常に良好で、経時的な沈降 物や凝集物の殆どない優れたエマルジョンサイズ剤を創 製できることが見出された。かくして得られたエマルジ ョンは、粘度が低いため取扱いが容易であると共に、硬 水希釈時の分散安定性に優れ、抄紙工程における発泡性 が低く、かつ酸性から弱アルカリ性にかけての広範囲の pH領域において有効であるなど、従来のサイズ剤にな い卓越したサイズ効果をもつロジン系エマルジョンサイ ズ剤である。

【手続補正4】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0024 【補正方法】変更 【補正内容】

【0024】好ましくは(メタ)アクリル酸N,N-ジ メチルアミノエチルエステル(アミド)、(メタ)アク リル酸N、Nージメチルアミノプロピルエステル(アミ ド)、(メタ)アクリル酸N, N-ジメチルアミノー2 ーヒドロキシプロビルエステル(アミド)、(メタ)ア クリル酸N,N-ジメチルアミノネオペンチルエステル (アミド)、(メタ) アクリル酸N, N-ジエチルアミ ノエチルエステル(アミド)、(メタ)アクリル酸N, N-ジエチルアミノプロピルエステル (アミド) 、 (メ 夕)アクリル酸N,N-ジエチルアミノ-2-ヒドロキ シプロピルエステル (アミド) 、 (メタ) アクリル酸 N, N-ジエチルアミノネオペンチルエステル(アミ ド)、及びこれらの4級アンモニウム(塩)、メチルジ アリルアミン、ジメチルジアリルアンモニウム(塩)、 メチルジアリルヒドロキシエチルアンモニウム(塩)、 メチルジアリルー2,3-ジヒドロキシプロピルアンモ ニム等があげられ、更に好ましくは、(メタ)アクリル 酸N,N-ジメチルアミノエチルエステル、(メタ)ア クリル酸N,N-ジメチルアミノ-2-ヒドロキシプロ ピルエステル、(メタ)アクリル酸N, Nージメチルア ミノプロピルアミド、 (メタ) アクリル酸N, Nージメ チルアミノー2ーヒドロキシプロピルアミド、 (メタ) アクリロイルオキシエチルトリメチルアンモニウム (塩)、(メタ) アクリロイルオキシエチルジメチルー 2, 3-ジヒドロキシプロピルアンモニウム(塩)、 (メタ) アクリロイルオキシ-2-ヒドロキシプロピル トリメチルアンモニウム (塩)、(メタ) アクリロイル オキシエチルジメチルプロピルアンモニウム (塩)、

(メタ) アクリロイルオキシエチルジメチルペンジルア ンモニウム (塩) 、 (メタ) アクリロイルオキシエチル ジメチルグリシジルアンモニウム(塩)、(メタ)アク リロイルアミノプロピルトリメチルアンモニウム (塩)、(メタ)アクリロイルアミノプロピルジメチル - 2, 3-ジヒドロキシプロピルアンモニウム(塩)、 (メタ) アクリロイルアミノー2-ヒドロキシプロビル トリメチルアンモニウム(塩)、(メタ)アクリロイル アミノプロピルジメチルプロピルアンモニウム(塩)、 (メタ) アクリロイルアミノプロピルジメチルペンジル アンモニウム(塩)、(メタ)アクリロイルアミノプロ ピルジメチルグリシジルアンモニウム(塩)、ジメチル ジアリルアンモニウム(塩)があげられる。尚、ここで (メタ) アクリルはアクリル及び/又はメタクリルを、 (メタ) アクリロイルはアクリロイル及び/又はメタア クリロイルを、エステル(アミド)はエステル化合物及 び/又はアミド化合物を意味する。

【手続補正5】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0026

【補正方法】変更

【補正内容】

【0026】(5)他の単量体成分(d)

本発明共重合体は、上記(a)~(c)の基本成分以外に、種々の親水性共重合成分を含むことができる。親水性の単量体の例としては、ピニルビリジン、N-メチルビニルビリジニウム(塩)、N-エチルビニルビリジニ

ウム(塩)、N-ヒドロキシエチルピニルピリジニウム(塩)などのピニルピリジン系単量体、アミノスチレン、N-メチルアミノスチレン、N, N-ジメチルアミノスチレン、トリメチルスチリルアンモニウム(塩)などのアミノスチレン系単量体、N, N-ジメチルアミノメチルスチレン、トリメチルスチリルメチルアンモニウム(塩)などのアミノアルキルスチレン系単量体、酢酸ピニルなどのピニルエステル系単量体、(メタ)アクリロニトリル系単量体、(メタ)アクリル形などのモノカルボン酸系単量体、マレイン酸、無水マレイン酸、フマール酸、イタコン酸、無水イタコン酸、シトラコン酸、無水シトラコン酸、メサコン酸などのジカルボン酸(及び無水物)系単量体の他、更に以下の例を提示できる。

【手続補正6】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0038

【補正方法】変更

【補正内容】

【0038】単量体(b)の量は10~95重量%であり、単量体(c)の量は5~90重量%であり、単量体(d)の量は1~40重量%である。共重合体の平均分子量は、1,000~300,000、好ましくは5,000~100,000であり、上記範囲以外では良好な乳化分散剤は得られない。また、共重合体を構成する単量体は、ランダム、交互、プロック、グラフトのうち、どの形式で結合してもよい。

フロントページの続き